# **EUROPEAN PATENT OFF**

# Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

04300838

PUBLICATION DATE

23-10-92

APPLICATION DATE

28-03-91

**APPLICATION NUMBER** 

03089958

APPLICANT:

TERUMO CORP;

INVENTOR:

GOTO HIROSHI;

INT.CL.

A61K 37/14 A61K 9/127

TITLE

ARTIFICIAL ERYTHROCYTE AND ITS SUSPENSION

ABSTRACT:

PURPOSE: To obtain artificial erythrocytes, prevented from agglutination even in living bodies and thereby having sufficient oxygen transportation ability and an artificial erythrocytic suspension, having high fluidity and enabling efficient oxygen transportation.

CONSTITUTION: Artificial erythrocytes which are a liposome composed of a lipid membrane, modified with an agglutination inhibitor having a hydrophobia part at one terminal and a hydrophilic polymeric chain part at the other terminal and incorporating a mixed aqueous solution of hemoglobin and an allosteric effector in the interior. The hydrophobic part of the aforementioned agglutination inhibitor is fixed on the membrane surface and the hydrophilic polymeric chain part extends in the outward direction. A value obtained by dividing the weight of a liposome membrane constituent lipid by the weight of hemoglobin is 0.40-1.67. Furthermore, an artificial erythrocytic suspension which is a suspension prepared by suspending the artificial erythrocytes in a liquid carrier having biocompatibility. The above-mentioned suspension is regulated to 5-15 (wt./vol.)% hemoglobin concentration and 1-4 cP viscosity at 383sec<sup>-1</sup> shearing rate and 37°C.

COPYRIGHT: (C)1992, JPO& Japio



(19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

F I

(11)特許出願公開番号

# 特開平4-300838

(43)公開日 平成4年(1992)10月23日

(51) Int.Cl.5

識別配号

庁内整理番号

技術表示箇所

A61K 37/14 9/127 ABZ 8314-4C

L 7329-4C

D 7329-4C

審査請求 未請求 請求項の数5(全 7 頁)

(21)出願番号

特願平3-89958

(22)出顧日

平成3年(1991)3月28日

(71)出願人 000109543

テルモ株式会社

東京都渋谷区幡ケ谷2丁目44番1号

(72) 発明者 鈴木 一比好

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地テ

ルモ株式会社内

(72)発明者 坂口 圭介

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地テ

ルモ株式会社内

(72)発明者 緒方 嘉貴

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地テ

ルモ株式会社内

最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 人工赤血球および人工赤血球懸濁液

#### (57)【要約】

[目的] 生体内においても凝集が防止され、従って十分な酸素運搬能力を有する人工赤血球、および高い流動性を有し、酸素運搬が効率よく行えることを可能とする人工赤血球懸濁液を提供すること。

[構成] 一端に球水性部を有し、かつ他端に親水性高分子鎖部を有する疑集抑制剤によって修飾され、内部にへモグロビンとアロステリックエフェクターとの混合水溶液をとりこんでなる脂質膜から構成されたリポソームであって、前配凝集抑制剤の球水性部が膜表面に固定されるとともに、前配親水性高分子鎖部が外方向に伸びてなり、かつ前配リポソーム膜構成脂質重量をヘモグロビン重量で除した値が0.40~1.67であることを特徴とする人工赤血球、および前配人工赤血球が生体適合性を有する液体担体中に駆濁された懸濁液であって、ヘモグロビン濃度が5~15(W/V)%、ずり速度383second¹、37℃のときの粘度が1~4cPに関数されていることを特徴とする人工赤血球懸濁液。

#### 【特許讃求の顧用】

【請求項1】一端に疎水性部を有し、かつ他端に親水性 高分子鎖部を有する凝集抑制剤によって修飾され、内部 にヘモグロピンとアロステリックエフェクターとの混合 水溶液をとりこんでなる脂質膜から構成されたリポソー ムであって、前配凝集抑制剤の疎水性部が腹表面に固定 されるとともに、前配親水性高分子鎖部が外方向に伸び てなり、かつ前配リポソーム膜構成脂質重量をヘモグロ ピン重量で除した値が0.40~1.67であることを 特徴とする人工赤血球。

【請求項2】前記アロステリックエフェクターは、イノシットへキサリン酸である請求項1 記載の人工赤血球。

【請求項3】前記リポソームの脂質膜が水素添加率50%以上の水素添加リン脂質にて形成され、かつ当眩脂質膜中には抗酸化剤を含有せしめてなる請求項2配載の人工赤血染。

【請求項4】前記抗酸化剤はピタミンEである請求項3 記載の人工赤血致

【請求項5】 請求項 $1\sim4$ のいずれかに配載の人工赤血 球が生体適合性を有する液体担体中に懸濁された懸濁液 20であって、ヘモグロビン濃度が $5\sim15$  (W/V) %、およびずり速度383second<sup>-1</sup>、37℃のときの 粘度が $1\sim4$ cPに調整されていることを特徴とする人工赤血球懸濁液

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は人工赤血球に関する。さらに本発明は、血漿中における凝集が好適に抑制され、高い酸素運搬能力を発揮する人工赤血球、および当該人工赤血球を含有する人工赤血球懸濁液に関する。

#### [0002]

【従来の技術】従来、人工酸素運搬体としては、フルオロカーボン乳化液を使用する試みが広く行われている。しかしながら、フルオロカーボン乳化液は、酸素運搬能力が低く、実際の使用に際しては、高圧酸素付加の条件下で行われるものであり、操作が煩雑なばかりでなく、過度の酸素化による障害が懸念されものであった。

【0003】これに対して天然赤血球由来のヘモグロビンを利用する方法は、酸素運搬能力については有利であるが、赤血球膜除去ヘモグロビンを製造する際に、赤血球中の2,3ービスホスホグリセレートが失われるため、低酸素分圧下において酸素を放出し難く、組織に酸素を十分供給できないという欠点があった。これらの欠点を解決するために、ヘモグロビンをピリドキシル化して酸素運搬能力を高める試みもあるが、十分な効果を有するものではなかった。また赤血球中のヘモグロビンとアロステリックエフェクターとを結合させて酸素運搬能力を高めた人工血液が開示されているが、赤血球自体を使用しているため、輸血を行う際にその適合性が問題であった。

【0004】これらの課題を解決するために、本願出願人は、先に、アロステリックエフェクターを溶解させたへモグロピン溶液をリポソーム内に取り込んでなる人工赤血球を開示している(特開昭64-61426号)。 【0005】

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上配人工赤血球は、生体外においては十分な酸素運搬能力を有するが、生体血管に投与した際に、血液中の蛋白質を介してリポソーム同士が凝集すると実効酸素運搬能力が低下してしまうという問題点があった。また、人工赤血球懸濁液の粘度が高い場合には、生体血管内で循環不良を生ずるので、リポソームの凝集を惹起するとともに、酸素運搬が効率よく行われないという問題があった。従って本発明は、生体内においても凝集が防止され、従って十分な酸素運搬能力を有する人工赤血球、および高い流動性を有し、酸素運搬が効率よく行えることを可能とする人工赤血球懸濁液を提供することを目的とする。

#### [0006]

【課題を解決するための手段】上記の課題は、以下に示す人工赤血球および人工赤血球懸濁液によって解決される。

- (1) 一端に疎水性部を有し、かつ他端に親水性高分子 鎖部を有する凝集抑制剤によって修飾され、内部にヘモ グロビンとアロステリックエフェクターとの混合水溶液 をとりこんでなる脂質膜から構成されたリポソームであって、前配凝集抑制剤の疎水性部が膜表面に固定される とともに、前配親水性高分子鎖部が外方向に伸びてなり、かつ前配リポソーム膜構成脂質重量を内部水溶液の 溶質重量で除した値が0.40~1.67であることを 特徴とする人工赤血球。
- (2) 前記アロステリックエフェクターは、イノシット ヘキサリン酸である前記1記載の人工赤血球。
- (3) 前記リボソームの脂質膜が水素添加率50%以上の水素添加リン脂質にて形成され、かつ当該脂質膜中には抗酸化剤を含有せしめてなる前記2記載の人工赤血球。
- (4) 前記抗酸化剤はピタミンEである前配3配織の人工赤血球。
- (5) 前記 1 ~ 4 のいずれかに記載の人工赤血球が生体 適合性のある液体担体中に懸濁された懸濁液であって、 ヘモグロビン濃度が 5 ~ 1 5 (W/V) %、およびずり 速度 3 8 3 s e c o n d<sup>-1</sup>、37℃のときの粘度が 1 ~ 4 c Pである人工懸濁液。

【0007】しかして、本発明の人工赤血球は、一端に 疎水性部を有し、かつ他端に親水性高分子鎖部を有する 挺集抑制剤によって修飾され、内部にヘモグロピンとア ロステリックエフェクターとの混合水溶液をとりこんで なる脂質膜から構成されたリポソームであって、前配凝 集抑制剤の疎水性部が膜表面に固定されるとともに、前 50 記親水性高分子鎖部が外方向に伸びてなり、かつ前記り

ポソーム膜構成脂質重量をヘモグロビン重量で除した値 が0.40~1.67であることを特徴とするものであ

【0008】本発明におけるリボソーム膜形成脂質は特 に制限はなく、リポソームを形成するものであれば天然 または合成の脂質が使用可能であるが、特に飽和のリン 脂質が好適に使用される。 その例としては、レシチン (ホスファチジルコリン)、ホスファチジルエタノールア ミン、ホスファチジン酸、ホスファチジルセリン、ホス ファチジルイシノトール、ホスファチジルグリセロー ル、スフィンゴミエリン等を常法に従って水素添加した ものが挙げられ、これらを組み合わせて用いることもで きる。特に、水素添加率が50%以上とされた、卵黄あ るいは大豆由来の水素添加天然リン脂質が好ましい。

【0009】本発明の人工赤血球においては、所望によ り、膜構成脂質中にピタミンE等の抗酸化剤が添加され ていてもよい。 ビタミンEとしては、 αートコフェロー ル、β-トコフェロール、またはトコフェロール誘導体 (トコフェロールエステル、トコフェロールエーテル) が使用できるが、特に 1-α-トコフェロール、d1-α-ト コフェロール、 $1-\alpha$ -トコフェロール酢酸、 $d1-\alpha$ -ト コフェロール酢酸が好ましい。

【0010】また、さらに膜安定化剤としてコレステロ ール、コレスタノール等のステロール類や、荷電物質と してホスファチジン酸、ジセチルホスフェート、高級脂 肪酸等を添加してもよい。

【0011】本発明において、リボソームに内包される ヘモグロビン水溶液は、常法に従って赤血球を溶血さ せ、膜成分を除去したストローマフリーヘモグロビン溶 液を使用することができる。

【0012】ヘモグロビン水溶液の濃度および粘度とし ては、濃度が30~60 (W/V) %、粘度は10~3 000cP (4℃) であることが望まれる。上配のよう な濃度および粘度を有するヘモグロビン水溶液をリポソ ーム化することにより、人工赤血球懸濁液の粘性を高め ることなく、懸濁液中のヘモグロビン濃度を、天然血液 と同等の15重量%程度とすることができる。

【0013】本発明においては、ヘモグロビン水溶液に 酸素運搬効率を増強させるためのアロステリックエフェ クターが含有されている。アロステリックエフェクター としては、イノシットヘキサリン酸、イノシットペンタ リン酸、イノシットテトラリン酸、イノシットトリリン 酸、イノシットジリン酸、ジホスファチジルジリン酸等 の糖フォスフェート、ヌクレオチドトリフォスフェー ト、ヌクレオチドジフォスフェート、ヌクレオチドモノ フォスフェート、アルコールフォスフェートエステル等 のポリフォスフェート、ポリカルポン酸等の有機アニオ ン、ヘキサシアノ鉄酸塩、クロリド等の無機アニオンを 使用することができ、またはこれらを組み合わせて使用 することもできる。これらのアロステリックエフェクタ・50 ことにより、2 - O - メトキシボリエチレングリコー

ーのうち、増強効果、保存安定性、安全性等の点から、 特にイノシットヘキサリン酸が好ましい。水溶液中のイ ノシットヘキサリン酸の含有量としては、ヘモグロビン 1モルに対して、0.8~2.0モルが好ましい。 【0014】次に凝集抑制剤について説明する。

【0015】本発明において、凝集抑制剤を構成する疎上 水性部としては、長鎖脂肪族アルコール、ステロール、 ポリオキシプロピレンアルキルまたはグリセリン脂肪酸 エステルのアルコール性残基、およびリン脂質があげら れる。親水性高分子鎖部としては、ポリエチレングリコ ールがあげられる。

【0016】本発明における凝集抑制剤としては、特 に、ポリエチレングリコール (以下、PEGという) と、上記疎水性部アルコール性残基とがエーテル結合し たPEG付加型非イオン界面活性剤、またはPEGとリ ン脂質とが共有結合したPEG結合リン脂質が好まし 44.

【0017】PEG結合リン脂質は、水素添加リン脂質 の親水部にポリエチレングリコール (PEG) を共有結。 合させた構造を有し、1分子中に1又は複数のPEG鎖 を含有する。PEG鎖のリン脂質と結合していない側の 末端は、水酸基あるいはメチル、エチル等の短鎖のエー テル、酢酸、乳酸等の短鎖のエステルであってもよい。 【0018】ここで、天然リン脂質としては、大豆レシ チン、卵黄レシチン、ホスファチジルエタノールアミン **等を用いることが好ましい。** 

【0019】本発明の目的のためには、PEG結合天然 リン脂質分子中のPEG鎖長は、平均重合度で5~10 00モルが望ましく、より望ましくは40~200モル である。この範囲を下まわる場合には、ヘモグロビン内 包リボソーム(人工赤血球)の凝集抑制効果が発現され **難く、この範囲を上まわる場合にはPEG結合天然リン** 脂質の水溶性が高くなり、リポソーム膜中に固定され難 くなる。

【0020】PEGとリン脂質を共有結合するには、リ ン脂質の極性部に反応活性を有する官能基が必要であ る。この官能基としては、ホスファチジルエタノールア ミンのアミノ基、ホスファチジルグリセロールの水酸 基、ホスファチジルセリンのカルボキシル基等があり、 ホスファチジルエタノールアミンのアミノ基が好ましく 利用される。

【0021】リン脂質の官能基とPEGを共有結合させ るには、塩化シアヌルを用いる方法、カルポジイミドを 用いる方法、酸無水物を用いる方法、グルタルアルデヒ ドを用いる方法等がある。ホスファチジルエタノールア ミンのアミノ基とPEGとを結合させるには、塩化シア ヌル (2,4,6 - トリクロロ-s - トリアジン) を用いる 方法が好ましい。例えば、モノメトキシポリエチレング リコールと塩化シアヌルを公知の反応操作で結合させる

ルー4,6 - ジクロローs - トリアジン(括性化PEG 1)または 2,4 - ピス(〇 - メトキシボリエチレングリコール) - 6 - クロローs - トリアジン(活性化PEG 2)が得られる。これらとアミノ基を脱塩酸縮合反応により結合させることで、ホスファチジルエタノールアミンの極性顕部にPEGを共有結合させたリン脂質が得られる。ここで、活性化PEG1を用いた場合には、一分子中のリン脂質に1本のPEG質を、活性化PEG2を用いた場合には、2本のPEG質を含有することになる。また、モノメトキシPEGと無水コハク酸を反応させてPEG末端にカルボキシル基を導入し、これとホスファチジルエタノールアミンをカルボジイミド存在下で反応させることにより、アミド結合を介したPEG結合天然リン脂質が得られる。

【0022】また、本発明の人工赤血球においては、リポソーム膜構成脂質重量(L)を内部水溶液の溶質重量(H)で除した値(L/H)が0.40~1.67、より好ましくは0.50~1.00に関整されている。この値が0.40より大きいと、膜脂質がヘモグロビンの漏出の虞れのない十分な厚さになり、1.67より小さいと脂質の投与量が減少し、また人工赤血球懸濁液の粘性も小さくなるので、人工赤血球が適度に分散してなり、従って、人工赤血球同士の凝集がさらに抑制され、高い酸素運搬能力を発現することができる。

【0023】本発明の人工赤血球の平均外径は、180~300nmであり、より好ましくは180~250nmである。人工赤血球の外径が180nmより小さいと、エネルギー的に不安定な微粒子が融合を起こして、数ミクロンから数十ミクロンの大きな粒子を形成しやすい。また300nmより大きいと、血管内に投与した場 30合に毛細血管を閉塞させる虞れがある。

【0024】上記のような平均粒径およびL/H値を有 し、かつPEG結合型天然リン脂質を脂質層に固定した 人工赤血球を形成するには、PEG結合天然リン脂質を リポソーム形成脂質と予め均一に混合して、これをヘモ グロビンとアロステリックエフェクターとを含有する混 合水溶液に高速撹拌により懸濁させ、該懸濁液を高圧吐 出処理することによって製造される。この際、高速撹拌 時の処理条件を調整して、平均粒径が180~300n mなるまで撹拌を行うことにより、L/H値を上配の範 囲に調整することが可能である。また、リポソーム形成 脂質とPEG結合天然リン脂質の混合比は、主成分であ るリン脂質に対して、モル比で0.1~50モル%、好 ましくは0.5~20モル%、より好ましくは1~5モ ル%とされる。この範囲を下まわる場合には、凝集抑制 効果が不十分となり、この範囲を上まわる場合には、P EG結合天然リン脂質の可溶化能により、リボソームの 膜構造が不安定となる。

【0025】また、撹拌後に、人工赤血球懸濁液にヒドロキシエチルスターチ等の人工赤血球凝集剤を加え遠心 50

することにより、リポソーム化されなかったヘモグロビン、およびエネルギー的に不安定な微小リポソームを分離、除去することが好ましい。このように凝集剤を添加することにより、比較的低遠心力で分離、除去を行うことができる。

【0026】リポソーム膜中におけるPEC結合天然リン脂質の存在状態は明らかではないが、PEC結合天然リン脂質の疎水性部がリポソーム膜中の疎水性領域内にあって、親水性のPEC鎖が親水性領域から膜外の水性媒体中にかけて存在しているものと推定される。

【0027】次に、本発明の人工赤血球懸濁液について 説明する。

【0028】本発明の人工赤血球懸濁液は、前配の人工赤血球が生体適合性を有する液体担体中に懸濁された懸濁液であって、ヘモグロビン濃度が $5\sim15~(W/V)$ %、およびずり速度 $383second^{-1}$ 、37℃のときの粘度が $1\sim4cP$ に関整されていることを特徴とするものである。

【0029】本発明の人工赤血球懸濁液に採用される液 ② 体担体としては、生体適合性を有する液体が好ましく、 具体的には生理食塩水が好適である。

【0030】ここで、ヘモグロビン濃度が5~15(W/V)%であれば、十分な酸素運搬能力を有し、さらに粘度が1~4cPであれば、十分な流動性を有するので静注投与が容易であり、しかも人工赤血球が適度に分散して存在するので優れた酸素運搬能力を発揮するものである。なお、これらのヘモグロビン濃度、および粘度は、前述の人工赤血球を液体担体に懸濁させ、懸濁液を遮過して濃縮する際に調整することができる。

0 【0031】さらに、本発明の人工赤血球懸濁液においては、その晶質浸透圧が、健常人に投与することにより、生体に対して危害を及ぼすさない程度、具体的には天然赤血球を溶血させない程度の晶質浸透圧に調整されていることが望ましい。天然の血液においても、晶質浸透圧は一定ではなく、また固体差もあるが、具体的には250~350 m0sm/1、より望ましくは280~310 m0sm/1の範囲で選択される。

【0032】また、廖質浸透圧についても、健常人に投与することにより、生体に対して危害を及ぼすさない程度に関整されていることが望ましい。すなわち、廖質浸透圧が生体の正常な廖質浸透圧に比べて低すぎる場合には、循環血液量の維持あるいは増量効果が不十分となり、また高すぎる場合には血管内への水分の流入が過剰となり、血管外の細胞が脱水状態になる食れがある。天然の血液においても、廖質浸透圧は一定ではなく、また固体登もあるが、具体的には10~40mmg、より窒ましくは15~30mmgの範囲で選択される。

【0033】さらに、電解質組成についても、生体の血 被中の正常な電解質組成と大きく異なる場合には、生体 の正常な生理機能が阻容される虞れがあるので、電解質 組成を生体血漿中の正常な電解質組成と実質的に等しく、あるいはリンゲル液、乳酸リンゲル液またはクレプスーリンゲル液と実質的に等しく調整されてなることが 好ましい。

【0034】なお、本発明の人工赤血球懸濁液には、所 望により血漿増量剤を含有させてもよい。血漿増量剤と しては、種々公知のものが用いられえるが、天然の血漿 蛋白を使用した場合には、エイズをはじめとする各種感 染症発生の危険性や、血漿製剤の不足、あるいは経済的 な問題等が危惧される。このため、人工的な代用血漿で 対応できる場合には、可能な限りこれを使うことが望ま しく、従って、血漿増量剤としては人工的に製造された 水溶性高分子化合物を用いることが望ましい。このよう な水溶性高分子化合物としては、アカシアゴム、修飾ゼ ラチン、ポリピニルピロリドン、デキストラン、ポリエ チレングリコール、カルポキシメチルセルロース、ヒド ロキシエチルデンプンなどが挙げられる。

【0035】このような血漿増量剤の分子量は、上配の ように膠質浸透圧を投与すべき生体が許容する浸透圧に 調整する必要があるために、十分大きくなければならな い。しかしながら、血漿増量剤の分子量が大きすぎる と、人工血液の粘度が高くなって容易に静注投与できな かったり、あるいは人工赤血球を凝集させやすいという 問題がある。しかしながら、本発明の人工赤血球は、上 述のように凝集抑制剤により修飾されているので、血漿 増量剤水溶液中においても好適に凝集が抑制される。こ れらの点を鑑みて、血漿増量剤の平均分子量は20,0 00~70,000が好ましく、より好ましくは30,0 00~40,000であることが望まれる。また、この ような血漿増量剤の人工赤血球懸濁液中の濃度は、上述 のような分子量においては、0.3~4.0 µm/m1程 度が好ましい。この範囲を超える場合には、人工赤血球 懸濁液の粘度が高くなって容易に静注投与できなかった り、人工赤血球を凝集させやすいという問題がある。ま た、この範囲を下まわると、膠質浸透圧を実質的に生体 が許容する範囲に関弦することが難しくなる種々の水溶 性高分子化合物を比較すると、同程度の平均分子量にお いては、ヒドロキシエチルデンプンが最も人工赤血球を 疑集させにくく、従って最も生体に対する安全性が高く 好ましい。

【0036】本発明の人工赤血球懸濁液を得るには、人工赤血球の懸濁液に、血漿増量剤の水溶液を添加・混合して製造してもよいし、あるいは人工赤血球の懸濁液に、血漿増量剤の原料粉末を添加・溶解して製造してもよい。この膝、懸濁液に対する血漿増量剤の添加比を関整することにより、ヘモグロビン濃度、粘度、膠質浸透圧を上記の好ましい値になるように調整する。

【0037】次に実施例および比較例を示して本発明を さらに具体的に説明する。

[0038]

【実施例】(実施例) 水素添加率90重量%以上の特 製大豆ホスファチジルコリン(SBPC)、コレステロ ール(CHOL)、ミリスチン酸(MA)、ピタミンE (VE) の均一混合粉末 (商品名:プレソーム、日本精 化、SBPC: CHOL: MA: VE=7. 0:7. 0:2.0:0.28 (mol)) 108gに等量の水 溶液を加え、60℃、60分間の水和処理を行った。こ の水和脂質に、後に添加するヘモグロビン1m1に対し て0.8mlのイノシットヘキサリン酸を添加し、さら にヘモグロピン濃度50 (W/V) %の赤血球膜除去へ モグロビン溶液600mlを加え、、5℃に冷却しなが、 ら高速撹拌機(ワーリングプレンダー、ワーリングプレ ンダー社製) を用いて、10,000 rpmで、リポソ ームの平均粒径が220nmとなるまで撹拌処理を行っ た。得られた処理液に、リポソーム凝集剤として、ヒド ロキシエチルスターチを6重量%添加した生理食塩水を 加え、12000Gの遠心加速度で30分間遠心した。 遠心後、デカンテーションにより上澄みを除去し、これ に先程と同量のヒドロキシエチルスターチ添加生理食塩 水を加え、リポソームを再浮遊後、同様の条件で遠心し た。この処理を3回繰り返した後、リボソーム沈殿物に 生理食塩水を加え、再浮遊させた。 このリポソーム懸濁 液を0. 45μmのフィルター (ミリポア社製) により 濾過し、濾液を限外濾過により濃縮し、ヘモグロビン濃 度5重量%のヘモグロピン内包リボソーム懸濁液120 0mlを得た。

【0039】モノメトキシポリエチレングリコール5、 000 (PEG5K, ユニオンカーパイド社製) 100 gを1.2-ジクロロエタン500m1に溶解し、さらに無し 水コハク酸10gとピリジン8m1を加えて、窒素気流 下にて3日間沸点湿流した。濾通、エパポレーション 後、200m1の蒸留水に溶解し、エーテルで水相を洗 浄した後、クロロホルム200mlに抽出した。エバボ レーション後、エタノール400m1に溶解し、ヘキサ ン91に再沈精製した。 建集、真空乾燥して片末端カル ポキシPEG5Kを85.6g得た。これを30gと、 水素添加大豆ホスファチジルエタノールアミン7g、さ らにジシクロヘキシルカルポジイミド1.8gを蒸留直 後のクロロホルム50mlに加熱溶解し、50℃で終夜 反応させた。濾通後、エパポレーションしてエタノール に溶解し、不溶物を遮去して、溶液をヘキサンに再沈し た。遠集、真空乾燥して、PEG結合水素添加大豆リン 脂質 (HSPE-PEG5K) 3.4gを得た。得られた 凝集抑制剤をヘモグロビン濃度5重量%あたり0.1重 量%となるように、前記ヘモグロビン内包リボソーム竪 獨液に添加後、37℃でインキュペーションを3時間行 い、リポソームの表面を凝集抑制剤で修飾したヘモグロ ピン内包リポソーム感濁液(実施例)を得た。

【0040】(比較例1)水素添加していない精製大豆・ 50 ホスファチジルコリン23.3g、コレステロール1 1. 7g、ミリスチン酸3. 7gをジクロロメタン300m1に溶解し、、ジクロロメタンを蒸発させて除去し、残留物に、後に添加するヘモグロビン1mo1に対して0.8mo1のイノシットヘキサリン酸を添加し、さらにヘモグロビン溶皮50(W/V)%の赤血球膜除去ヘモグロビン溶液200m1を加え、震盪により懸濁させた。このときの懸濁粒子の平均粒径は850nmであった。得られた懸濁液を実施例と同様の手法により精

製し、ヘモグロビン濃度が5重量%のヘモグロビン内包 リポソーム懸濁液230m1を得た。得られたヘモグロ ビン内包リポソームに実施例と同様にして表面修飾を施 し、ヘモグロビン内包リポソーム懸濁液(比較例1)を 得た。得られたヘモグロビン内包リポソームの平均粒径

は350nmであった。 【0041】 (比較例2) 凝集

【0041】 (比較例2) 経集抑制剤の修飾処理を行わない以外は、実施例と同様にしてヘモグロビン内包リポソーム懸濁液(比較例2)を得た。

【0042】 (比較例3) ヘモグロビン溶液のイノシットヘキサリン酸を添加しない以外は、実施例と同様にしてヘモグロビン内包リボソーム懸濁液 (比較例3) を得た。

【0043】(比較例4)凝集抑制剤の修飾処理を行わない以外は、比較例1と同様にしてヘモグロビン内包リポソーム懸濁液(比較例4)を得た。

【0044】 (比較例5) ヘモグロビン溶液のイノシットへキサリン酸を添加しない以外は、比較例1と同様にしてヘモグロビン内包リボソーム懸濁液(比較例5)を得た。

【0045】(比較例6)凝集抑制剤の修飾処理およびイノシットへキサリン酸の添加を行わない以外は比較例1と同様にしてヘモグロビン内包リポソーム懸濁液(比較例6)を得た。

\*【0046】[比較実験] ①へモグロビン濃度の測定 実施例、および比較例1~6のヘモグロビン内包リポソ ーム懸濁液のヘモグロビン濃度を表1に示す。

10

【0047】②L/H比の測定

実施例、および比較例1~6のヘモグロピン内包リポソーム懸濁液中のリポソームのL/H値を表1に示す。 【0048】 ②粘度の測定

実施例、および比較例1~6のヘモグロビン内包リポソ ーム懸濁液のずり速度が383second<sup>-1</sup>、37℃ のときの粘度を、E型粘度計(東京計器社製)を使用し て測定した。その結果を表1に示す。

【0049】 ④メトヘモグロビン比率の測定

実施例、および比較例1~6のヘモグロビン内包リポソ ームのメトヘモグロビン比率を、COオキシメーター (Instrumentation Laboratory社製)を用いて測定した。その結果を表1に示す。

【0050】④酸素運搬効率の測定

実施例、および比較例1~6のヘモグロビン内包リポソームの、酸素分圧40mmHgの時の酸素飽和度、およりび酸素分圧100mmHgのときの酸素飽和度を測定して、酸素運搬効率を求めた。その結果を表1に示す [0051] ⑤血漿中(生体外)での凝集判定。

【0052】 実施例、および比較例  $1\sim6$  のヘモグロビン内包リポソーム懸濁液 0.1m 1 と、クエン酸添加ヒト血漿 0.5m 1 とを混合し、光学関類鏡(400 倍)にて、 $1\mu$  mを越えるリポソーム凝集物を観察した。なお、判定は以下の指標により行った。その結果を喪 1 に示す

〇…凝集物が多数存在する。

) △…凝集物が極わずかながら存在する。

×…凝集物がまったく存在しない。

【表1】

BIT

懸濁液	へもダロビン温度	L/II值	粘度	パへtfoe개率	酸紫運搬効率	銀行
.実施例1	7(%)	0. 73	1. 8cF	2.0 (%)	35 (%)	×
比較例1	7	2. 18	5. 0	35. 0	3 4	×
比較例2	7	0. 70	2.0	1.5	35	0
比較例3	7	0.66	1. 9	1.8	4 ·	×
比較例4	7	2. 07	5. 5	32. 0	3 4	0
比較例5	7	2. 13	5. 2	36. 0 ·	3	×
比較例6	7	2.00	5. 4	45. 0	4	0

[0053] (生体内における酸素運搬館の測定および 艇集判定) 実施例 (A液とする)、および比較例1~6 (B~G液とする)のヘモグロビン内包リポソーム懸濁 液を使用して、生体内における酸素運搬館の経時変化を 観察した。 【0054】5%牛血清アルプミン生理食塩水により8 5%血漿交換を行ったウサギにA~G液をそれぞれ30 m1/Kg投与し、経時的に抹消採血を行い、血中乳酸量の測定および酸素運搬能の観察を行った。その結果を 50 第2表に示す。

【表2】

[0055]

			表	2						
経過時間	A液	B液	C液.	D液	D液	F液	G被			
(flours)	乳酸量 (mg/d1)									
血漿交換前	24	24	24	24	24	24	24			
0	68.	68	68	68	68	68	68			
1	18	25	. 20	120	27	125	128			
2	20	30	25	132	32	136	140(駐)			
3	23	36	30	145(KC)	38	141(161)				
6	30	45	30		45					
24	25	52	35		50					

【0056】その結果、A液を投与した例においては、 血漿交換後2~3時間で正常乳酸量に回復したことを確 認し、さらに25時間生存を確認した後計画屠殺した。 G液を投与した例においては、約2時間後に死亡した。 またD、F液を投与した例では、約3時間後に死亡し た。B, C, E液を投与した例では、25時間生存を確 認し、その後計画屠殺した。死亡および計画屠殺したウ サギについて、病理組織学的観察を行った結果、A液投 与ウサギには異常は見られなかったが、C, E, G液投 与ウサギでは、肺、腎臓、脾臓にリポソーム凝集塊が引 き起こしたと推測される血管内凝固が観察された。また B、D, E, F, G液投与ウサギでは、酸素不足に起因 する肝小葉中心性の空胞変性、肝小葉中心性の壊死が観 30 全性に優れる効果を有するものである。 察され、死亡例では特に顕著であった。

#### [0057]

【発明の効果】以上、詳述したように、本発明に係るリ 20 ポソームは、一端に疎水性部を有し、かつ他端に親水性 高分子鎖部を有する凝集抑制剤によって修飾され、内部 にヘモグロビンとアロステリックエフェクターの混合水 溶液をとりこんでなる脂質膜から構成されたリポソーム であって、前記凝集抑制剤の疎水性部が膜表面に固定さ れるとともに、前配親水性高分子鎖部が外方向に伸びて なり、かつ前記リボソーム膜構成脂質重量を内部水溶液 の溶質重量で除した値が0.40~1.67であること を特徴とするものであるから、生体内において極めて顕 著な凝集抑制効果、および酸素運搬能を発揮し、かつ安

12

#### フロントページの続き

### (72)発明者 後藤 博

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地テ ルモ株式会社内

# THIS PAGE BLANK (USPTO)